PCT WELTORGANISATION FÜR GEIS Internationales Bü INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLIC INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEN



960584481

(51) Internationale Patentklassifikation <sup>6</sup> : A61K 31/70, A23L 1/30	A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 96/05844 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 29. Februar 1996 (29.02.96)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP (22) Internationales Anmeldedatum: 23. August 1995 (		BE CH. DE DK ES FR GR GR IF IT I II MC NI
(30) Prioritifisdaten: P 44 30 041.7  24. August 1994 (24.08.94)  (71) Anmelder (für alle Bezimmungsstanten ausser US): ANTIENGESELLSCHAFT (DE/DE): Bahnstrass D-01381 Friedrichtodr (07.07) (72) Erfinder; und (73) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHROTEN (DE/DE): Zehntenweg 34, D-0764 Langenfeld (D (74) Anwalt: KÖSTER, H.; Jaeger, Böck & Köster, Pippin D-52131 Gauting (DE).	MILUP ie 14-3 I, Hor ĐE).	o,
(54) Title: ALLERGY-PROTECTIVE FORMULA FOOD	WITH	GANGLIOSIDES
(54) Bezeichnung: ALLERGIEPROTEKTIVE FORMELN	AHRU	NG MIT GANGLIOSIDEN

#### (57) Abstract

The invention concerns the use of gangliosides containing N-acetyl neuraminic acid for allergy protection in humans and animals, especially premature and suckling infants and small children. According to the invention, an allergy-protective formula food containing these gangliosides is also produced.

#### (57) Zusammenfassung

Die Erfindung bezieht sich auf die Verwendung von N-acetyl-neuraminsäure-haltigen Gangliosiden zur Allergieprotektion bei Mensch und Tier, insbesondere bei Frühgeborenen, Säuglingen und Kleinkindern. Erfindungsgemäß wird auch eine diese Ganglioside enthaltende allergieprotektive Formelnahrung bereitgestellt.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
	GR	Griechenland	NO	Norwegen
	HU	Ungam	NZ	Neusceland
Benin	IE	Irland	PL	Polen
Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
Belarus	JP	Japan	RO	Rumanien
Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
Che d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
Dånemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
	ML	Mali	UZ	Usbekistan
Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam
		-		
	Autralien Batrados Belgers Bulgarien Bulgarien Belgerien Bestallen Bestallen Bestallen Bestallen Bestallen Chender Großen Constitution Gerendelte Constitution Großen Constitution Con	Australien GB Belgien CR Belgien CN Bulgarien GR Bulgarien HU Bulgarien K Bulgarien K Bulgarien HU Bulgarien	Autralien         GB         Verbiligher Konigreich           Belgien         GR         Georgeie           Belgien         GN         Güese           Bulgarien         HU         Uogun           Belgien         HU         Uogun           Beallien         H         Hu           Beallien         JP         Japan           Kanada         KE         Krignistan           Koney         KE         Krignistan           Koney         KO         Demokratische Volksrepublik Korea           Kone         KE         Krispistan           Che d'Vove         KZ         Kasachtain           Konerun         LI         Lieckenzein           Chan         LK         Si Lanka           Tickebohowkei         LV         Lentund           Postachtand         Monachta         Monachta           Spaine         MG         Madagastar           Familand         ML         Mall	Australie   GB   Vertinigne Konigreich   MW

WO 96/05844 PCT/EP95/03346

## ALLERGIEPROTEKTIVE FORMELNAHRUNG MIT GANGLIOSIDE

### BESCHREIBUNG

Die Erfindung betrifft die Verwendung von N-acetyl-neuraminsäurehaltigen Gangliosiden zur Allergieprotektion und eine diese Ganglioside enthaltende allergieprotektive 5 Formelnahrung.

Es ist schon seit längerer Zeit bekannt, daß gestillte Kinder weniger häufig an Allergien erkranken als nicht gestillte Kinder. Für dieses Phenomen werden verschiedene Ursachen diskutiert. So sollen beispielsweise im Kolostrum Substanzen vorhanden sein, die die Reifung der Darmschleimhaut beschleunigen. Auch soll die 10 Armut der Muttermilch an Fremdeiweißen dafür verantwortlich sein. Zudem sollen eine Vielzahl antiinfektiöser und antiinflammatorischer Faktoren ursächlich sein, welche die negative Wirkung bakterieller Toxine auf die Darmschleimhaut verhindern. Die genauen wissenschaftlichen Zusammenhänge sind jedoch noch nicht bekannt.

- 15 Muttermilch enthält neben zahlreichen anderen Bestandteilen auch verschiedene Ganglioside. Die Hauptquelle der Ganglioside in der menschlichen Milch sind die Milchfettkügelchen-membranen. Der Anteil der verschiedenen Ganglioside in der menschlichen Milch ist lactationsphasenabhängig. Im Kolostrum dominiert das Gangliosid GD3 (Verhältnis GM3/GD3: 0, 2 0, 3). In der späteren Phase (60. 360.
   20 Tag) dominiert das Gangliosid GM3 (Verhältnis GM3/GD3: > 3).
- Ganglioside sind Lipide, die N-Acetylneuraminsäure enthalten. Sie sind integraler Bestandteil von Zellmembranen und spielen eine wichtige Rolle bei Zellerkennungsmechanismen (beispiels-weise Bindung von Toxinen) und anderen
- elementaren physiologischen Vorgängen. So sind die Ganglioside mitverantwortlich 55 für die Proliferation und Differenzierung sowie beim Krebsartig- werden von Zellen.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, einen verbesserten Schutz vor Allergien zu ermöglichen.

Gelöst wird diese Aufgabe durch die Lehre des Anspruches 1.

2

N-acetyl-neuraminsäurehaltige Ganglioside können die Histaminfreisetzung aus menschlichen basophilen Granulozyten hemmen. Es wird angenommen, daß die immunmodulatorischen Eigenschaften von Gangliosiden in der frühen Phase der Allergieentstehung (Antigenerkennung) eine Rolle spielen, während die Histamin-5 freisetzung zu den Endgliedern der allergischen Reaktionskette zählt.

Es wurde nun überraschend gefunden, daß N-acetyl-neuraminsäurehaltige Ganglioside über eine allergieprotektive Wirkung verfügen. Daher werden derartige Ganglioside

erfindungsgemäß zur Allergieprotektion bei Mensch und Tier verwendet bzw. einer Formelnahrung zugegeben.

10 Unter einer Allergieprotektion wird im Rahmen der vorliegenden Unterlagen nicht nur eine Verhinderung des erstmaligen Auftretens von Allergien und somit eine Prävention, sondern auch ein Schutz bei einer bereits manifesten Allergie vor einem erneuten Auftreten dieser Allergie verstanden.

Unter einer Formelnahrung wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung jedwede auf 15 Basis von tierischen und/oder pflanzlichen Ursprungsstoffen hergestellte künstliche Nahrung verstanden. Dazu zählen insbesondere Säuglingsnahrungen, Säuglingsmilchnahrungen und Frühgeborenennahrungen.

Derartige Formelnahrungen enthalten üblicherweise Proteine, Kohlenhydrate und/oder Fette als Hauptbestandteile. Diese Formelnahrungen können in fester oder flüssiger 20 Form vorliegen und entweder direkt oder nach Zugabe von Milch und/oder Wasser oral verabreicht werden. Derartige Formelnahrungen sind per se bekannt, so daß sich eine weitere Erörterung erübrigt.

Die Ganglioside werden den Formelnahrungen für Frühgeborene, Säuglinge und Kleinkinder vorzugsweise in einer solchen Menge einverleibt, daß diese Ganglioside vorzugsweise 0,1 bis 70 mg, weiterhin bevorzugt 1 bis 35 mg und insbesondere 1 bis 10 mg pro Liter der fertigen, flüssigen Nahrung ausmachen. Stellt eine derartige Formelnahrung beispielsweise ein pulvriges Produkt dar, das noch in Milch und/oder Wasser aufzulösen ist, dann werden die Ganglioside dieser pulvrigen Formelnahrung in einer solchen Menge zugegeben, daß die Ganglioside nach Zugabe der 30 bestimmungsgemäßen Menge an Milch und/oder Wasser in den oben angeführten Mengen in der fertigen, flüssigen und somit einem Kind zu verabreichenden Nahrung vorliegen. Feste Formelnahrungen, die noch in Milch und/oder Wasser aufzulösen sind, enthalten daher vorzugsweise 0,7 bis 400 mg, insbesondere 7 bis 245 mg und weiter insbesondere 7 bis 70 mg an Gangliosiden pro kg der festen Formelnahrunge.

PCT/EP95/03346 3

Bei den obigen Berechnungen wurde davon ausgegangen, daß ein Säugling etwa 1 1 flüssiger Nahrung pro Tag zu sich nimmt und ein Gewicht von ca. 4 kg besitzt.

Die hier in Rede stehenden Ganglioside können erfindungsgemäß nicht nur Säuglingen und Kleinkindern, sondern auch Jugendlichen und Erwachsenen verabreicht werden. 5 Die Ganglioside werden dazu vorzugsweise in einer Menge von 0,625 mg bis 440 mg, insbesondere von 6,25 mg bis 220 mg und weiter insbesondere von 6,25 mg bis 63 mg pro Tag an einen erwachsenen Menschen oder an einen Jugendlichen verabreicht. Die Ganglioside können dazu einem Arzneimittel oder einem Nahrungsmittel einverleibt sein.

10 Als N-acetyl-neuraminsäurehaltiges Gangliosid werden vorzugsweise die Ganglioside GM3, GD3 oder GT1b alleine oder in beliebiger Mischung aus einem oder mehreren dieser Ganglioside eingesetzt.

Als Quellen für die erfindungsgemäß eingesetzten Ganglioside können die Milchen von Säugetieren, beispielsweise von Kuh, Schaf, Ziege, Pferd, Schwein oder Kamel,

15 dienen. Es ist auch möglich, die entsprechenden gangliosid-reichen Gewebe, beispielsweise Gehirn, von den genannten Tieren als Ausgangsprodukt einzusetzen. Als Ausgangsprodukt kommen ferner Weizenproteinkonzentrat und insbesondere Buttermilch in Frage.

Die Ganglioside bzw. die Gangliosidzusammensetzung kann in großen Mengen aus 20 Milch nach bekannten Techniken gewonnen werden. Diesbezüglich wird beispielsweise auf die JP-A 269992/1988 verwiesen.

Sofern man das Verhältnis von dem Gangliosid GD3, das in derartigen Ausgangsprodukten vorwiegend vorhanden ist, zu dem Gangliosid GM3 verändern möchte, ist es möglich, eine derartige GD3-Zusammensetzung oder auch 25 Ausgangsprodukte, wie Kuhmilch, Buttermilch und Weizenkonzentrat, direkt zu behandeln, beispielsweise mit Chlorwasserstoffsäure, Milchsäure oder Zitronensäure, so daß ein Sialinsäuremolekül vom Gangliosid GD3 hydrolysiert wird, wodurch GM3 hergestellt wird. Ferner ist es möglich, die genannten Ausgangsprodukte direkt mit Sialidase oder einer Säure zu behandeln. Derartige Herstellungsweisen sind 30 beschrieben in AU-A-32004/93.

Es können im übrigen auch im Handel erhältliche Ganglioside und insbesondere die Ganglioside GM3, GD3 und GT1b eingesetzt werden. Derartige Ganglioside werden von der Firma Sigma angeboten. Es muß natürlich sichergestellt werden, daß die im WO 96/05844 PCT/EP95/03346

4

Handel erhältlichen Ganglioside unter Beachtung der einschlägigen lebensmittelrechtlichen Vorschriften hergestellt wurden.

Ferner ist es möglich, aus Tiergehirnen gemäß dem in EU-A 0 365 861 beschriebenen Verfahren Glykolipide herzustellen und daraus durch Abspaltung von Neuraminsäure,

5 beispielsweise nach JP-A-269992, oder säulenchromatographisch (DEAE Sephadex A25) Ganglioside zu gewinnen.

Die unter Einsatz von Gangliosiden herzustellende Säuglingsnahrung liegt üblicherweise in Form eines sofort löslichen Pulvers oder einer Flüssigmilch vor. Das flüssige Produkt wird üblicherweise sterilisiert oder bei Ultrahochtemperatur steri10 lisiert und aseptisch abgefüllt.

Die Substanzen, die dabei eingesetzt werden können, sind beispielsweise folgende:

- a) demineralisiertes Molkenpulver
- b) Milchzucker
- c) Magermilch flüssig (8,5 %)
- 15 d) Mineralsalze
  - e) Vitamine
  - f) Fettmischung
  - g) erfindungsgemäß eingesetzte Ganglioside bzw. Gangliosid-Mischung.

Die Herstellung einer derartigen Säuglingsnahrung ist beispielsweise beschrieben in 20 DE-A-39 20 679. Auf die entsprechende Offenbarung wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen.

Die Ganglioside bzw. die Gangliosid-Mischung wird zusammen mit den übrigen üblichen Bestandteilen verarbeitet.

Eine vorteilhafte erfindungsgemäße Gangliosid-Mischung ist beispielhaft wie folgt 25 aufgebaut:

GM3: 1 mg GD3: 30 mg GTb1: 15 mg. 10

#### PATENTANSPRÜCHE

- Verwendung von N-acetylneuraminsäure-haltigen Gangliosiden zur Allergieprotektion bei Mensch und Tier.
- Verwendung dern N-acetylneuraminsäure-haltigen Ganglioside nach Anspruch
   zur Allergieprotektion bei Frühgeborenen, Säuglingen und Kleinkindern.
  - Verwendung der N-acetylneuraminsäure-haltigen Ganglioside nach Anspruch 2 in einer flüssigen Nahrung in einer Menge von 0,1 bis 70 mg, insbesondere 1 bis 35 mg, weiterhin insbesondere von 1 bis 10 mg pro Liter der fertigen, flüssigen Nahrung.
  - 4. Verwendung der N-acetylneuraminsäure-haltigen Ganglioside nach Anspruch 2 in einer festen Nahrung in einer Menge von 0,7 bis 400 mg, insbesondere von 7 bis 245 mg, sowie weiter insbesondere von 7 bis 70 mg, pro kg der festen Nahrung.
- 15 5. Verwendung der N-acetylneuraminsäure-haltigen Ganglioside nach Anspruch 1 bei Erwachsenen und Jugendlichen in einer Menge von 0,625 mg bis 440 mg, insbesondere von 6,25 mg bis 220 mg und weiter insbesondere von 6,25 mg bis 63 mg.
- Verwendung der N-acetylneuraminsäure-haltigen Ganglioside nach Anspruch I
   oder 5, wobei die Ganglioside einem Nahrungsmittel einverleibt sind.
  - Verwendung von N-acetylneuraminsäure-haltigen Gangliosiden nach Anspruch
     der 5, wobei die Ganglioside einem Arzneimittel einverleibt sind.
  - Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet,
- 25 daß die N-acetylneuraminsäure-haltigen Ganglioside GM3, GD3 oder GT1b oder eine Mischung davon sind.
  - Allergieprotektive Formelnahrung auf Basis üblicher Bestandteile, dadurch gekennzeichnet, daß sie mit N-acetylneuraminsäure-haltigen Gangliosiden versetzt ist.

PCT/EP95/03346 WO 96/05844

6

Allergieprotektive Formelnahrung nach Anspruch 9, 10. dadurch gekennzeichnet, daß sie GM3, GD3 oder GT1b oder eine Mischung davon als Nacetylneuraminsäure-haltige Ganglioside enthält.

10

Allergieprotektive Formelnahrung nach Anspruch 9 oder 10, 5 11. dadurch gekennzeichnet, daß sie die N-acetylneuraminsäure-haltigen Ganglioside in einer solchen Menge enthält, daß diese Ganglioside 0,1 bis 70 mg, insbesondere 1 bis 35 mg sowie weiterhin insbesondere 1 bis 10 mg pro Liter der fertigen, flüssigen Nahrung ausmachen.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

A CLA	THE CATION OF THE		PCT/EP	95/03346
ÎPC ê	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/70 A23L1/30			
Accordin	g to International Patent Classification (IPC) or to both nation	al classification and IPC		
Minimum	DS SEARCHED  a documentation searched (classification system followed by cl	am(ication a mb.d.)		
IPC 6	A61K A23L	assircation symbols)		
Documen	Ishon searched at a transfer of the search o			
	tation searched other than minimum documentation to the exte	nt that such documents are inclu	ded in the fields	searched
Electronic	data base consulted during the international search (name of o			
	the manual search (name of c	asta base and, where practical, se	arch terms used	)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, o	f the relevant passages		Balanca to along M
<u> </u>				Relevant to claim No.
X	LIFE SCI., vol. 51, no. 11, 1992			1,7
	pages 847-851,			
	T. IKEDA ET AL. 'ganglioside- inhibition of in-vivo immune n	induced		
	mice.'			
,				
X	ANN. NEUROL., vol. 27, no. spl., 1990			1,7
	pages S69-S74,			
	R.W. LEDEEN ET AL. 'Gangliosi partial protection in experime	des offer ntal		
	allergic neuritis.' see the whole document			
			l	
		-/		
				1
	er documents are listed in the continuation of box C.	Patent family memi	bers are listed in	annex.
	gones of ated documents :	T later document publishe	d after the inter	national filing date
connder E' earlier de	at defining the general state of the art which is not ted to be of particular relevance comment but published on or after the international	cited to understand the	principle or the	ory underlying the
L' documen	t which may them, down	"X" document of particular in cannot be considered no involve an inventive ste	relevance; the ci	armed invention e considered to
citation o	cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified)  I referring to an oral disclosure, use, exhibition or			
P' document	muhished amos to the setum of the	cannot be considered to document is combined of ments, such combination in the art.	onth one or mor	e other such docu- to a person skilled
		"A" document member of the		
	tual completion of the international search	Date of mailing of the in	ternational sean	th report
	December 1995	1 6. 01. 96		
ame and mai	ling address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer		
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Klauen T		
	( - 31-70) 340-3016	Klaver, T		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

1

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr tal Application No PCT/EP 95/03346

		PC1/EF 33/03310
C.(Continue	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category *	Crtation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	COLUMN TO STATE OF THE PARTY OF
X	CELL. IMMUNOL., vol. 154, no. 1, 1994 pages 231-239, K. SHIMADA ET AL. 'Suppression of experimental allergic encephalomyelitis in Lewis rats by administration of gangliosides.' see the whole document	1,7
x	DATABASE WPI Week 9347 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 93-360071 & JP,A,05 276 894 (SNOW BRAND MILK PROD CO LTD), 26 October 1993 see abstract	9-11
A	DATABASE WPI Week 9346 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 93-364427 & JP.A. 05 269 953 (SNOW BRAND MILK PROD CO LTD), 19 October 1993 see abstract	

1

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interr nales Aktenzeichen

A. KLA	SSIFIZIERLING DES ANMEI DUNGEGEGEGE		FCITE	33/03346
ÎPK	SSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K31/70 A23L1/30			
Nach der	Internationalen Patentkiassifikation (IPK) oder nach der nationa	len Klasssfikation und der IF	РK	
Recherch	HERCHIERTE GEBIETE  HERCHIERTE GEBIETE  AC 11/ A 2 2 1 Klassifikationssystem und Klassifikation			
IPK 6	A61K A23L	ssymbole )		
Recherch	erte aber rucht zum Mindestprufstoff gehorende Veroffentlichung	en, sowert diese unter die rec	herchierten Gel	nete fallen
1				
Während	der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbar	nk (Name der Datenbank un	od and transport	20.11. 71
			as eva. verwena	ete Sucnoegniie)
C. ALS V	VESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategone*				
	and the state of t	ngabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
x	LIFE_SCI.,			1,7
	Bd. 51, Nr. 11, 1992 Seiten 847-851,			1,7
	T. IKEDA ET AL. 'ganglioside-i	nduced		
	inhibition of in-vivo immune re	sponse in		
	siehe das ganze Dokument			
x	ANN. NEUROL.,			1
^	Bd. 27. Nr. snl 1990			1,7
	Seiten S69-S74,			
	R.W. LEDEEN ET AL. 'Gangliosid partial protection in experimen	es offer		
	allergic neuritis."	tai		
	siehe das ganze Dokument			
		-/		
		•		
- 1				
X Weste	re Veröffentlichungen und der Fortsetzung von Feld C zu			
		Siehe Anhang Pat		
Boonderr Kategoren von augegebenen Veroffendichungen :  **Y Veröffendischung, der den allgemenen Stander Technik definiert, aber nicht als bewonders bedoutstam ausstechen ist der  **Ammelding nicht befolkert. Veröffendischung, die nach dem internationalen Anmeldedatum  **Offendischung, die den alle minternationalen Anmeldedatum  **Ammelding nicht bollsdert, sondern zur zum Verstungen zur zur Verstungen.  **T Spatzere Veröffendischung, die nach dem internationalen Anmeldedatum  **Ammelding nicht bollsdert, sondern zur zum Verstungen.  **T Spatzere Veröffendischung, die nach dem internationalen Anmeldedatum  **Ammelding nicht bollsdert, sondern zur zum Verstungen.  **T Spatzere Veröffendischung, die nach dem internationalen Anmeldedatum  **Ammelding nicht bollsgericht sondern zur zum Verstungen.  **T Spatzere Veröffendischung, die nach dem internationalen Anmeldedatum  **Ammelding nicht bollsgericht sondern zur zum Verstungen.  **T Spatzere Veröffendischung, die nach dem internationalen Anmeldedatum  **Ammelding nicht bollsgericht sondern zur zum Verstungen.  **T Spatzere Veröffendischung, die nach dem internationalen Anmeldedatum  **Ammelding nicht bollsgericht sondern zur zum Verstungen.  **T Spatzere Veröffendischung, die nach dem internationalen Anmeldedatum ober dem internationalen Anmeldedatum ober dem internationalen Anmelding nicht bollsgericht sondern zur zum Verstungen.  **T Spatzer Veröffendischung, die nach dem internationalen Anmeldedatum ober dem internationalen Anmeldedatum ob				
		Erfindung zugrundelies	genden Prinzips	oder der ihr zugrundeliegenden
Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Phomiatianspruch zweifelhaft er- schapen zu lange de geeignet ist, einen Phomiatianspruch zweifelhaft er- kann allem aufgrund dieser Veröffentlichung nicht die personnen zu lange.				
Veroffentlishing de Veroff				
ner Benefung, ut es nat inne mindliche Olferbarung, ner Benefung, der von miternationaten Ammeldedatun, aber der Mattendung der von miternationaten Ammeldedatun, aber nach veröffentlichen der von miternationaten Ammeldedatun, aber nach veröffentlichen der Mattendung der seiner Kategorie in Vertimdung für anner Kathman nabeitigend ist dem beauspruchten Promitiationatien und veröffentlichen und veröffentlichen der nach veröffentlichen der nach veröffentlichen der nach Fachtmann habeitigen die veröffentlichen der dem Fachtmann habeitigen				
	schlusses der internationalen Recherche	a. Verorientichung, die M	litglied derselber	Patentfamilie ist
	Absendedatum des internationalen Recherches  11.Dezember 1995			
		16.0	11. 96	
ame und Pos	tanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europaischer Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmachtigter Bedien	usteter	
	Tel. (+31-70) 340-2040 Tv 21 461			
	Fax: (+31-70) 340-3016	Klaver, T		1

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interr nales Aktenzeichen
PCT/EP 95/03346

	PCI/EP 95	,
ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Bezeichnung der Veröffendichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kom-	menden Teile	Betr. Anspruch Nr.
CELL. IMMUNOL., Bd. 154, Nr. 1, 1994 Seiten 231-239, K. SHIMADA ET AL. 'Suppression of experimental allergic encephalomyelitis in Lewis rats by administration of gangliosides.' siehe das ganze Dokument		1,7
DATABASE WPI Week 9347 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 93-360071 & JP,A,05 276 894 (SNOW BRAND MILK PROD CO LTD), 26.Oktober 1993 siehe Zusammenfassung		9-11
DATABASE WPI Week 9346 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 93-364427 Å JP.A,05 269 353 (SNOW BRAND MILK PROD CO LTD), 19.Oktober 1993 siehe Zusammenfassung		
	Detecthung der Veroffentlichung, soweit erfinderlich unter Angabe der in Borracht kom  CELL. IMMUNDL., Bd. 154, Nr. 1, 1994 Seiten 231-239, K. SHIMADA ET AL. 'Suppression of experimental allergic encephalomyelitis in Lewis rats by administration of gangliosides.' siehe das ganze Dokument  DATABASE WPI Week 9347 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 93-360071 A. JP.A.,05 276 894 (SNOW BRAND MILK PROD CO LTD), 26. Oktober 1993 siehe Zusammenfassung  DATABASE WPI Week 9346 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 93-364427 & JP.A.,05 269 353 (SNOW BRAND MILK PROD CO LTD), 19. Oktober 1993	Detectorung der Veroffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der im Botzacht kommenden Tele  CELL. IMMUNOL., Bd. 154, Nr. 1, 1994 Seiten 231-239, K. SHIMADA ET AL. 'Suppression of experimental allergic encephalomyelitis in Levis rats by administration of gangliosides.' siehe das ganze Dokument  DATABASE WPI Week 9347 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 93-360071 A. JP.A, 05. 276 894 (SNOW BRAND MILK PROD CO LTD), 26. Oktober 1993 siehe Zusammenfassung  DATABASE WPI Week 9346 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 93-364427 A. JP.A, 05 269 353 (SNOW BRAND MILK PROD CO LTD), 19. Oktober 1993

1